Preparations for treating outer skin wounds and process for their manufacture.

Patent Number:

EP0103878

Publication date:

1984-03-28

Inventor(s):

HUMAN OLTOANYAGTERMELO ES KUTA

Applicant(s)::

HUMAN OLTOANYAGTERMELO

Requested Patent:

EP0103878, **B1**

Application Number: EP19830109239 19830917 Priority Number(s): HU19820002974 19820917

IPC Classification: EC Classification:

A61K9/08; A61K31/70 A61K31/70, A61K47/10

Equivalents:

DE3382087D

Abstract

The preparations are used for treating wounds such as burns, herpes, dermatoses, chemical burns etc. and contain in 100 ml of C2-C4-alkanol solution (preferably ethanol) up to 20 mg of plant tannins (catechol, tannin, gallic acid, digallic acid, pentadigalloylglucose), up to 50 mg of sugars (glucose, fructose, rhamnose, xylose), 0.5 - 6 mg of compounds of the anthocyan and/or flavone type, 0.5 - 6 mg of pectin, up to 6 mg of plant wax and 0.01 - 0.1 mg of essential oils (geraniol, nerol, citronellol, eugenol, linalool). The preparations can contain as additional components 5 - 6 mg of vitamins, trace elements, plant hormones, enzymes with an oxidising action and/or inorganic salts. The preparations are manufactured by dissolving the components, all at once or divided, in the alkanol. The preparations exert on the wounds an analgesic, disinfectant and epithelialisation-promoting action and form on the surface of the wounds a thin film with small, bacterial-impermeable breathing pores of 0.2 mu max.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

4/19/1

011574546

WPI Acc No: 1997-551027/199751

XRAM Acc No: C97-175952

Biodegradable universal cleaning agents for e.g. cleaning equipment used to make paper, board or pulp - contain ethereal oils, ethoxylated or esterified substances, dipentenes, alcohols, polyphenols, ascorbic acid and carboxylic acids obtained from natural materials

Patent Assignee: CHRIST H (CHRI-I)

Inventor: CHRIST H

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

 Patent No
 Kind
 Date
 Applicat No
 Kind
 Date
 Week

 DE 19617278
 A1 19971113
 DE 1017278
 A 19960430
 199751
 B

 Priority Applications (No Type Date):
 DE 1017278
 A 19960430

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

DE 19617278 A1 4 C11D-003/382

Abstract (Basic): DE 19617278 A

A universal cleaning agent based on natural renewable and biodegradable materials comprises the following components : (A) 0.01-45 wt.% ethereal oil with a flash point greater than 21 deg. C, obtained from citrus fruits and/or terpentine oils and/or rubber ; (B) 0.01-65 wt.% ethoxylated and/or esterified substances obtained from seeds, stones, fruits, twigs, petals, bark or oily plant wood; (C) 0.5-60 wt.% dipentene with a flash point greater than 21 deg. C ; (D) 0.1-40 wt.% compound of formula R2-[CH2-O]n-R1 (I) ; (E) 0.01-15 wt.% natural renewable polyphenols; (F) 0.01-15 wt.% of a mixture comprising (f1) 1-99 wt.% ascorbic acid and (f2) 1-99 wt.% compound of formula R1-(X(R3))n-R2 (II) ; and (G) 0.01-95 wt.% water. R1 = H, alkyl or aryl(alkyl) for (I), or carboxyl for (II) ; R2 = H, (aryl)alkyl, alkylalkoxy, cycloalk(en)yl, cycloalkoxy, polyalkoxy or poly(aryl)alkyl for (I), or H or carboxyl for (II); R3 = H or OH; X = alk(en)yl, aryl, arylalk(en)yl, alkylalkoxy or cycloalk(en)yl; and n = 0-10. 1 The preparation of these washing agents is also claimed.

USE - Used for removing resin, tar, oil, ink or chewing gum stains from smooth and/or porous and/or absorbent substrates such as fibres or textile materials, in a corrosion-free manner using water so as to leave no residue behind (claimed). The cleaner can be used for domestic, industrial, sanitary, clinical or automotive applications, eg. for degreasing, paper recycling or cleaning equipment used for making paper, board or pulp.

ADVANTAGE - All the cleaning agent components are non-toxic, readily biodegradable and do not create effluent problems or harm the ozone layer. Dwg.0/0

Title Terms: BIODEGRADABLE; UNIVERSAL; CLEAN; AGENT; CLEAN; EQUIPMENT; PAPER; BOARD; PULP; CONTAIN; ETHEREAL; OIL; ETHOXYLATION; ESTERIFICATION; SUBSTANCE; POLY; ASCORBIC; ACID; CARBOXYLIC; ACID; OBTAIN; NATURAL; MATERIAL

Derwent Class: A25; A97; D25; E19; F09

International Patent Class (Main): C11D-003/382

International Patent Class (Additional): C11D-003/08; C11D-003/18; C11D-003/20
; C11D-003/40

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A10-E01; A12-W12B; D11-A03A1; E07-A02C; E10-C04D; E10-C04L; E10-E02D; E10-E04; E10-H01D; E10-H01E; F05-A04 Chemical Fragment Codes (M3):

01 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G039 G040 G050 G100 G111 G112 G221 G299 G553 G563 H4 H401

```
H402 H441 H461 H481 H482 H541 H542 H561 H562 H581 H582 H583 H715 H721
       H722 H723 H8 K930 L630 L660 L699 M111 M112 M113 M114 M115 M116 M119
       M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M132 M135 M139 M141 M150 M210 M211
       M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232
       M233 M240 M272 M280 M281 M282 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321
       M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M343 M373 M383 M391 M392 M414
       M415 M416 M510 M520 M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M620 M782
       M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 9751-A1101-M
  *02* J0 J011 J012 J1 J171 J172 L560 L660 M280 M311 M320 M321 M322 M342 M349
       M381 M383 M391 M416 M620 M782 M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324
       Q336 Q461 R023 9751-A1102-M
  *03* G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G039
       G040 G050 G100 G111 G221 G299 G553 G563 H541 H561 H581 H582 H721 L660
       M111 M112 M113 M114 M115 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M132 M135 M141
       M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225
       M226 M231 M232 M233 M240 M272 M281 M282 M311 M312 M313 M314 M315 M316
       M320 M321 M331 M332 M333 M340 M342 M373 M383 M391 M414 M415 M416 M510
       M520 M530 M531 M532 M540 M541 M542 M610 M620 M782 M903 M904 N513 Q020
       Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 9751-A1103-M
  *04* G035 G562 H7 H721 M210 M211 M213 M232 M240 M282 M320 M415 M510 M520
       M530 M541 M610 M782 M903 M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336
       Q461 R023 R01119-M
  *05* G035 G561 M210 M211 M213 M232 M240 M282 M320 M415 M510 M520 M530 M541
       M610 M782 M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023
       R11709-M
  *06* G035 G562 H7 H720 M210 M213 M232 M240 M281 M311 M321 M341 M415 M510
       M520 M530 M541 M610 M782 M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336
       Q461 R023 R19836-M
  *07* G035 G562 H4 H401 H481 H8 M210 M211 M240 M281 M313 M321 M331 M340 M342
       M373 M391 M415 M510 M520 M530 M541 M782 M903 M904 M910 N513 Q020 Q030
       Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 R00669-M
  *08* G035 G038 G563 H4 H401 H461 H7 H721 H8 M210 M211 M213 M232 M240 M282
       M320 M415 M510 M520 M530 M541 M782 M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323
       Q324 Q336 Q461 R023 R15870-M
  *09* G035 G562 H7 H720 M210 M211 M240 M281 M313 M321 M331 M341 M415 M510
       M520 M530 M541 M610 M782 M903 M904 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336
       Q461 R023 R08898-M
  *10* F012 F013 F014 F015 F113 H4 H403 H421 H482 H8 J5 J522 K0 L8 L818 L821
       L832 L9 L942 L960 M280 M312 M321 M332 M343 M373 M391 M413 M510 M521
       M530 M540 M782 M903 M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461
      R023 R00035-M
  *11* G010 G100 J0 J011 J1 J131 M280 M320 M414 M510 M520 M531 M540 M782 M903
       M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 R00258-M
  *12* J0 J012 J1 J172 K0 L5 L560 M280 M320 M416 M620 M782 M903 M904 M910 N513
       Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 R01152-M
  *13* H7 H724 J0 J011 J1 J171 M210 M215 M231 M262 M281 M320 M416 M782 M903
      M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 R00903-M
  *14* H4 H402 H482 H8 J0 J012 J1 J172 M280 M312 M321 M332 M344 M349 M381 M391
      M416 M620 M782 M903 M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461
      R023 R00540-M
  *15* G030 G563 H4 H401 H461 H8 M280 M320 M415 M510 M520 M530 M541 M782 M903
      M904 M910 N513 Q020 Q030 Q273 Q323 Q324 Q336 Q461 R023 R00866-M
Polymer Indexing (PS):
 *001* 018; P0000; K9950
 *002* 018; ND07; N9999 N7283
 <02>
  *001* 018; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025 S1014; M9999 M2153-R; M9999 M2200;
        M9999 M2813; P1887 P0248 P0226 D01 D10 D11 F24
  *002* 018; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025 S1014; P0975-R P0964 F34 D01 D10;
```

M9999 M2153-R; M9999 M2200; M9999 M2186; M9999 M2813

004 018; ND01; ND09; B9999 B3021 B3010; Q9999 Q7034-R; Q9999 Q7681-R;

003 018; B9999 B5094 B4977 B4740; Q9999 Q9110

```
Q9999 Q7045 Q7034; B9999 B4488 B4466; B9999 B4477 B4466; N9999 N6439;
      · N9999 N5947; Q9999 Q7987-R; Q9999 Q9212-R
  *005* 018; R01740 G2335 D00 F20 H- O- 6A; A999 A475
  *001* 018; D11 D10 D50 D81; D11 D10 D50; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025
        S1014; P0248 P0226 D01 F24; H0260; P0964-R F34 D01; M9999 M2153-R;
        M9999 M2200; H0226
  *002* 018; B9999 B5094 B4977 B4740; Q9999 Q9110
  *003* 018; ND01; ND09; B9999 B3021 B3010; Q9999 Q7034-R; Q9999 Q7681-R;
        Q9999 Q7045 Q7034; B9999 B4488 B4466; B9999 B4477 B4466; N9999 N6439;
        N9999 N5947; Q9999 Q7987-R; Q9999 Q9212-R
  *004* 018; H0226
  *005* 018; R01740 G2335 D00 F20 H- O- 6A; A999 A475
  <04>
  *001* 018; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025 S1014; P1592-R F77 D01
  *002* 018; B9999 B5094 B4977 B4740; Q9999 Q9347
  *003* 018; ND01; ND09; B9999 B3021 B3010; Q9999 Q7034-R; Q9999 Q7681-R;
        Q9999 Q7045 Q7034; B9999 B4488 B4466; B9999 B4477 B4466; N9999 N6439;
        N9999 N5947; Q9999 Q7987-R; Q9999 Q9212-R
  *004* 018; R01740 G2335 D00 F20 H- O- 6A; A999 A475
  *001* 018; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025 S1014; P1445-R F81 Si 4A
  *002* 018; F26-R F61 F62 F- 7A; S9999 S1616 S1605; S9999 S1025 S1014;
        P0088-R
  *003* 018; B9999 B3485-R B3372
  *004* 018; ND01; ND09; B9999 B3021 B3010; Q9999 Q7034-R; Q9999 Q7681-R;
        Q9999 Q7045 Q7034; B9999 B4488 B4466; B9999 B4477 B4466; N9999 N6439;
        N9999 N5947; Q9999 Q7987-R; Q9999 Q9212-R
  *005* 018; R01740 G2335 D00 F20 H- O- 6A; A999 A475
  <06>
  *001* 018; H0124-R
  *002* 018; N9999 N6655-R; N9999 N7283; K9950
Derwent Registry Numbers: 0035-U; 0258-U; 0540-U; 0669-U; 0866-U; 0903-U;
 1119-U; 1152-U
Specific Compound Numbers: R01119-M; R11709-M; R19836-M; R00669-M; R15870-M;
 R08898-M; R00035-M; R00258-M; R01152-M; R00903-M; R00540-M; R00866-M
Generic Compound Numbers: 9751-A1101-M; 9751-A1102-M; 9751-A1103-M
```

(Dialog® File 351):

4/19/2

003483289

WPI Acc No: 1982-31252E/198216

Synergistic bactericides for foods and food processing equipment - contg. ethanol and organic or inorganic acid or salt

Patent Assignee: UENO SEIYAKU OYO KENKYUSHO KK (UENS)

Inventor: FUJITA Y; KANAYAMA T; UENO R; YAMAMOTO M Number of Countries: 007 Number of Patents: 010 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week DE 3138277 A 19820415 DE 3138277 19810925 198216 B FR 2490928 Α 19820402 198218 JP 57058876 19820408 JP 80133062 19800926 Α Α 198220 GB 2087724 Α 19820603 GB 8129003 Α 19810925 198222 AU 8175608 Α 19831013 198348 GB 2087724 В 19840502 198418

```
DialogWeb
                   19850430
                                                            198522
.CA 1186218
               Α
                             US 84581366
                                                 19840214
                                                           198711
US 4647458
              Α
                   19870303
                                                           198728
JP 87028664
               В
                   19870622
                                                           198802
DE 3138277
               С
                   19880114
Priority Applications (No Type Date): JP 80133062 A 19800926; US 84581366 A
  19840214
Patent Details:
                                     Filing Notes
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
DE 3138277
             Α
                    56
Abstract (Basic): DE 3138277 A
        New liq. bactericides for foodstuffs and food-processing machines or
    appts. contain as active ingredients (A) ethanol and (B) an organic acid
    or salt and/or an inorganic acid or salt.
        Pref. organic acids are lactic, acetic, tartaric, gluconic, citric,
    ascorbic, maleic, succinic, fumaric, and phytic acids. Pref. inorganic
    acids are phosphoric, condensed phosphoric, (acidic pyrophosphoric,
    hexametophosphoric, ultraphosphoric), hydrochloric sulphuric acid and
    nitric acids. Pref.salts of the acids are the Na, K, Ca, and Mg salts.
    Pref. compsns. contain 99.9 to 2.0 wt./vol.% ethanol and 0.1-98.0 wt/vol.%
    component (B).S The bactericides have very low toxicity and high safety,
    do not affect food flavour or quality, and are non-injurious to the
    food-processing environment. Bactericidal activity is high at low concns.
    so that sterilisation can be effected by contacting for less than 30
    seconds.
Title Terms: SYNERGISTIC; BACTERIA; FOOD; FOOD; PROCESS; EQUIPMENT; CONTAIN;
  ETHANOL; ORGANIC; INORGANIC; ACID; SALT
Derwent Class: D22; E19; P34
International Patent Class (Additional): A01N-031/02; A01N-037/00; A01N-043/08
  ; A01N-057/12; A01N-059/26; A23B-004/00; A23L-003/34; A61L-002/18;
  C11D-003/48
File Segment: CPI; EngPI
Manual Codes (CPI/A-N): D03-H02; E07-A02; E10-A07; E10-C02; E10-C04E; E10-E04L
  ; E31-B03; E31-F05; E31-H05; E31-K
Chemical Fragment Codes (M3):
  *01* H4 H401 H481 H8 M210 M212 M272 M281 M320 M416 M620 M782 M903 M910 P220
       P863 Q220 Q224 R023
  *02* A111 A119 A212 A220 A960 B515 B702 B713 B720 B815 B833 C710 G037 G563
       M280 M320 M411 M510 M520 M530 M541 M630 M782 M903 P220 P863 Q220 Q224
  *03* A111 A119 A212 A220 A960 C710 H401 H402 H405 H481 H482 H484 H721 J0
       J011 J012 J013 J1 J171 J172 J173 L814 L821 L832 M210 M211 M262 M280
       M281 M312 M313 M315 M320 M321 M331 M332 M340 M342 M343 M344 M349 M381
       M382 M391 M411 M416 M510 M520 M530 M540 M620 M630 M782 M903 P220 P863
       Q220 Q224 R023
  *04* All1 All9 A212 A220 A940 C710 F012 F013 F014 F015 F113 H4 H403 H421
       H482 H8 J5 J522 K0 L8 L818 L821 L832 L9 L942 L960 M280 M312 M321 M332
       M343 M373 M391 M411 M413 M510 M521 M530 M540 M630 M782 M903 P220 P863
```

06 All1 All9 A212 A220 A940 C101 C108 C307 C316 C510 C540 C730 C800 C801 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M782 M903 P220 P863 Q220 Q224 R023 *07* All1 All9 A212 A220 A940 C017 C100 C101 C730 C800 C801 C803 C804 C805

05 A111 A119 A212 A220 A940 B115 B701 B702 B713 B720 B815 B831 B832 B833 C101 C108 C800 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M782 M903 P220 P863 Q220

C806 C807 M411 M782 M903 P220 P863 Q220 Q224 R023

Derwent Registry Numbers: 0009-U; 0035-U; 0233-U; 0245-U; 0247-U; 0419-U; 0502-U; 0540-U; 0900-U; 0902-U; 1080-U; 1081-U; 1327-U; 1598-U; 1656-U;

1704-U; 1711-U; 1714-U; 1724-U; 1733-U; 1756-U

Q220 Q224 R023

Q224 R023

(Dialog® File 351):

4/19/3

001365137

WPI Acc No: 1975-14770W/197509

Fungicides for treatment of plants or wood - contg. a natural

or synthetic phenol

Patent Assignee: L L DELPECH (DELP-I)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week FR 2228434 A 19750110 197509 B

Priority Applications (No Type Date): FR 7318016 A 19730508

Abstract (Basic): FR 2228434 A

A 'polyphenol' selected from e.g. (a) phenol acids and benzoic acids, such as p-hydroxy benzoic, protocatechuic, vanillic, gallic, syringic, salicylic and gentisic acids, and their salts, (b) cinnamic acids, such as coumaric, cafeic and ferulic acids, and (c) flavonoids (flavone-3-ols and flavone-3, 4-diols); and formulated as a liq. emulsifiable liq., wettable powder or dry powder contng. conventional adjuvant is applied to vegetable material to control fungal attack on wood, leaves, fruit and seeds, and is esp. for use on vines. This fungicide has low toxicity.

Title Terms: FUNGICIDE; TREAT; PLANT; WOOD; CONTAIN; NATURAL; SYNTHETIC;

PHENOL

Derwent Class: C03

International Patent Class (Additional): A01N-013/00

File Segment: CPI

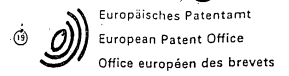
Manual Codes (CPI/A-N): C04-A07F; C04-C03D; C06-A01; C10-C03; C10-F02; C12-A02 Chemical Fragment Codes (M1):

01 $V400 \ \overline{V741} \ V406 \ K431 \ K432 \ M630 \ P002 \ P241 \ P242 \ M781 \ R003 \ M423 \ M902$ Chemical Fragment Codes (M2):

02 H4 M123 M113 M126 M116 M129 M119 M141 M135 M136 M139 M149 M282 M210 M211 M212 M231 M270 M281 M311 M312 M332 M321 M320 M280 M342 M370 M391 D120 F123 G100 M533 M532 M531 L810 J131 J171 H401 H421 H441 H422 H423 H424 H442 H443 H444 J521 J581 J522 J231 J232 J221 J222 H521 H522 H541 H542 H602 H608 H721 M630 P002 P241 P242 M510 M511 M520 M521 M540 M781 R003 M412 M413 M414 M902

(Dialog® File 351):

© 2001 The Dialog Corporation plc



(I) Veröffentlichungsnummer:

0 103 878

A₂

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 83109239.0

(22) Anmeldetag: 17.09.83

(51) Int. CI.³: A 61 K 31/70 A 61 K 9/08

3 Priorität: 17.09.82 HU 297482

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 28.03.84 Patentblatt 84/13

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

71) Anmelder: Humán Oltoanyagtermelő és Kutato intézet Táncsics M. u. 82 H-2100 Gődőllő(HU)

(72) Erfinder:
Die Erfinder haben auf ihre Nennung verzichtet

Vertreter: Lotterhos, Hans Walter, Dr.-Ing.
Lichtensteinstrasse 3
D-6000 Frankfurt am Main 1(DE)

Präparate zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche und Verfahren zur Herstellung derartiger Präparate.

5) Die Erfindung betrifft Präparate zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche, wie Brandwunden, Herpes, Dermatosen, Verätzungen etc., die in 100 ml C₂ - C₄-Alkanollösung (vorzugsweise Äthanol)

bis 20 mg pflanzliche Gerbstoffe (Brenzcatechin, Tannin, Gallussäure, Digallussäure, Pentadigalloyl-glucose).

bis 50 mg Zucker (Glucose, Fructose, Rhamnose, Xylose),

0.5 - 6 mg Verbindungen vom Anthocyan- und/oder Flavontyp,

0,5 - 6 mg Pectin,

bis 6 mg Pflanzenwachs und

0,01 - 0,1 mg ātherische Öle (Geraniol, Nerol, Citronellol, Eugenol, Linalool)

enthalten.

Die Präparate können als zusätzliche Komponenten
5 - 6 mg Vitamine, Spurenelemente, Pflanzenhormone,
Enzyme mit oxydativer Wirkung und/oder anorganische Salze

enthalten.

Zur Herstellung der Präparate werden die Komponenten auf einmal oder verteilt in dem Alkanol gelöst.

Die Präparate üben auf die Wunden eine analgetische, desinfizierende und die Epithelbildung fördernde Wirkung aus und bilden auf der Wundoberfläche einen dünnen Film mit kleinen für Bakterien undurchlässigen Atmungsöffnungen von max. 0,2 µ.

5

Präparate zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche und Verfahren zur Herstellung derartiger Präparate

Es sind zwar schon zahlreiche Verfahren und Präparate zur Behandlung von Verletzungen der Epithelschicht der Haut bekannt, es ist aber auch bekannt, daß das Problem der Behandlung großflächiger Wunden, z.B. das von Brandwunden, immer noch nicht zufriedenstellend gelöst ist.

Brandwunden sind sehr schmerzhaft und rufen einen Schock hervor.

Brandwunden ersten Grades sind durch Rötung der Haut bis zur akuten Entzündung, Brandwunden zweiten Grades durch Blasenbildung, verursacht durch ein entzündliches Exudat, Brandwunden dritten Grades durch Nekrose charakterisiert. Die Schwere der

Verbrennungen zweiten und dritten Grades hängt von der Ausdehnung auf der Körperoberfläche ab. Bei der Brandwundenbehandlung muß daher die Hautoberfläche gekühlt, die Wunde gesäubert (Befreiung von Epithel-resten, Blasen etc.), der Wundschmerz beseitigt und die Prophylaxe gegen Wundinfektionen eingeleitet werden. Daneben ist die Schockbehandlung durchzuführen.

.30

25

Die Behandlungen von insbesondere großflächigen Wunden - denen Brandwunden häufig zuzurechnen sind - lassen sich in die sogenannte "offene" und die sogenannte "geschlossene" Behandlung unterteilen. Unter
"offener" Behandlungsmethode ist die Behandlung ohne Verband in einer
speziellen keimarmen Umgebung (z.B. unter einem Sauerstoffzelt) zu
verstehen, unter "geschlossener" Behandlungsmethode, die Behandlung,
bei der die Wunde mit einem Verband gegen Infektionen von außen geschützt wird.

35

1 Der "geschlossenen" Methode, d.h. der Verbandsmethode wird - wegen der einfacheren Durchführbarkeit - gewöhnlich der Vorzug vor der "offenen" Methode gegeben. Nachteile der Verbandsmethode sind, daß das Verbinden der Wunden sowie das Entfernen des Verbandsmaterials von den Wunden b häufig mit Schmerzen verbunden ist. Das Verbandsmaterial kann an den Wunden kleben oder die Wunden nicht vollständig verschließen, was zu Infektionen führen kann.

Eine spezielle Art der "offenen" Behandlung stellt die Anwendung film10 bildender Gele dar, die mit dem geronnen Plasma eine transparente,
undurchlässige Schicht auf der Wundoberfläche bilden, mit der zwar die
Wunde sicher gegen Infektionen von außen geschützt, mit der aber auch
der Abfluß des Exsudats bei Brandwunden zweiten Grades verhindert und
damit die Bildung von Ödemen begünstigt wird. Bei Brandwunden dritten
15 Grades wird die Gefahr der anaeroben Infektion begünstigt. Bei den für
diese Behandlungsmethode verwendeten Gelarten handelt es sich gewöhnlich um Kunststoffe, wie Polyvinylderivate (Yulnoplastin, Aeroplast).

Eine bekannte Behandlungsweise von Wunden ist das "Gerbverfahren",

20 unter Anwendung von Präparaten auf Tannin-Basis. Diese Methode hat aber den Nachteil, daß ein sehr dicker Schorf entsteht, so daß darunter leicht eine Infektion stattfindet. Die Regeneration unter diesem Schorf ist ungenügend; es kommt oft vor, daß man den Schorf durch eine Operation entfernen muß. Dazu kommt, daß die Behandlung mit Gerbstoffen mit 25 einer etwa 2-5 prozentigen Lösung erfolgt. Bei hohen Konzentrationen können daher die toxischen Nebenwirkungen (Lebernekrose, Kanzerogenität) eine Rolle spielen.

Die Erfindung betrifft Präparate zur Behandlung von Wunden der Haut- 30 oberfläche, die in 100 ml $\rm C_2$ - $\rm C_4$ -Alkanollösung

```
bis 20 mg pflanzliche Gerbstoffe
```

- bis 50 mg Zucker
- 0,3 bis 6 mg Verbindungen vom Anthocyan und Flavontyp
- 0,1 bis 6 mg Pectin,
- 0,1 bis 6 mg pflanzliches Wachs,
- 0,005 bis 0,1 mg ätherische öle. enthal ten.

Es hat sich als sehr zweckmäßig erwiesen, wenn in den Präparaten der Erfindung der Gehalt an den Komponenten

10 Gerbstoff im Bereich von 1

- 20, insb. von 2

im Bereich von 5 - 50, insb. von 5 - 30 mg und

Zucker

Pflanzenwachs im Bereich von 0,1 - 6, insb. von 0,2 - 6 mg

liegt. Diese Konzentrationen zeichnen sich durch erhöhte Stabilität aus.

- 15 Die Präparate der Erfindung können als zusätzliche Komponenten 5 - 6 mg Vitamine, Spurenelemente, Pflanzenhormone, Enzyme mit oxydativer Wirkung und/oder anorganische Salze enthalten.
- 20 Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Präparaten zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche, wonach

bis mg pflanzliche Gerbstoffe 20

bis 50 mg Zucker,

0,5 bis 6 mg Pectin,

25 0,5 mg Verbindungen vom Anthocyan-bzw. Flavontyp bis 6

bis mg Pflanzenwachs und

0,01 bis 0,1 mg ätherische Öle,

auf eirmal oder verteilt in C_2 - C_4 -Alkanol zu 100 ml Lösung gelöst werden. Zweckmäßigerweise wird Athanol verwendet.

Es hat sich als sehr zweckmäßig erwiesen, die Komponenten
Gerbstoff im Mengenbereich von 1 - 20, insb. von 2 - 20 mg,
Kohlenhydrat im Mengenbereich von 5 - 50, insb. von 2 - 30 mg,
Pflanzenwachs im Mengenbereich von 0,1 - 6, insb. von 0,2 - 6 mg
Zu verwenden.

Als zusätzliche Komponenten können

5 - 6 mg Vitamine, Spurenelemente, Pflanzenhormone, Enzyme mit oxydativer Wirkung und/oder anorganische Salze

, verwendet werden.

Einige Beispiele

für pflanzliche Gerbstoffe sind: Brenzcatechin, Tannin, Gallussäure, Digallussäure sowie Pentadigalloyl-glucose,

für Zucker: Glucose, Fructose, Ribose, Arabinose, Rhamnose sowie Xylose,

für Verbindungen von Anthocyantyp Anthocyan, Cyanidin, Pelargonidin, Delphinin sowie Derivate dieser Verbindungen,

für Verbindungen vom Flavontyp: Quercetin, Apigenin, Kämpferol sowie 20 Morin,

für ätherische öle: Geraniol (40 - 90%), Nerol (4 - 15%), Citronellol, Eugenol, Farnesol und/oder Linalool bzw. in Form der entsprechenden Aldehyde, wie Citral (10 - 50%).

- Einige Beispiele für die Zusatzkomponenten sind:
 für die Vitamine: Vitamin A, B₁, B₂, B₆, B₁₂, C, K sowie P,
 für die anorganischen Salze: Phosphate sowie Chloride,
 für die Spurenelemente: Mangan, Magnesium, Calcium, Eisen, Zink, Kobalt,
 Kupfer, Molybdän sowie Nickel,
- 30 für die Pflanzenhormone: Auxin, Kinetin (in ng-Mengen) und für die Enzyme mit oxydativer Wirkung: Peroxydase sowie Katalase.

Die einzelnen Komponenten können gemeinsam in Äthanol gelöst werden, wenn es sich um Äthanol-lösliche Materialien handelt. Es ist zweck-

35 mäßig die einzelnen Zusatzstoffe zuerst ineinander oder in wenig Wasser aufzulösen und erst danach in das Präparat umzulösen. Gegebenenfalls kann ein Lösungsvermittler angewendet werden (z.B. Äther).

- Es hat sich als zweckmäßig erwiesen, wenn die Vitamine A und K in ätherischen ölen gelöst dem System zugegeben werden. Das Vitamin C kann in konzentrierter wäßriger Lösung zugesetzt werden.
- Das Lösen der Komponenten erfolgt vorzugsweise bei O 30°C, also bei niedriger Temperatur als Raumtemperatur. Aus den einzelnen Komponenten werden zweckmäßig Stammlösungen möglichst in Äthanol aber auch in Wasser hergestellt, mit denen dann bei der Herstellung der Endkomposition die genaue Dosierung vorgenommen wird. Die Stamm-lösungen sollen bis zum Verbrauch in einem dunklen, kühlen Raum aufbewahrt werden.

Die Äthanollösung, die die Hauptkomponenten enthält, ist sehr stabil und kann lange Zeit bei Raumtemperatur gelagert werden, sie ist aber vor Sonnenlicht zu schützen. Lösungen, deren Gerbstoff-und Wachsgehalt in die niedrigen Mengenbereiche fällt, wiesen - bei höheren Zucker-Konzentrationen - eine erhöhte Stabilität auf, die über zwei Jahre beträgt.

Die einzelnen Komponenten können urmittelbar als solche oder als Pflanzenextrakte dem Präparat zugegeben werden.

Zur Anwendung wird das Präparat der Erfindung auf die gereinigte Wundoberfläche (bei Verätzungen z.B. nach Waschen und Neutralisieren der Wunden) -vorzugsweise durch Aufsprühen - in dünner Schicht aufgebracht. Diese Behandlung soll so oft wiederholt werden, bis das Schmerzgefühl nachläßt. Die Wundoberfläche soll während der Behandlung vor Wasser und Seife geschützt werden.

- 30 Aus dem auf die Wundoberfläche aufgesprühten Präparate der Erfindung verdunstet der Alkohol, womit ein Kühleffekt auf der Wunde erzielt wird, was bei der Anwendung des Präparates als erste Hilfe wichtig ist und es bildet sich auf der Wundoberfläche eine dünne Film-schicht, die winzige Atmungsöffnungen (Vakuolen) enthält.
- 35 Der Durchmesser der Atmungsöffnungen beträgt maximal 0,2µ und ist damit für Bakterien undurchgängig. Die Bildung dieser Filmschicht wird-auf die Anwesenheit der Pflanzenwachse und der Pectine zurückgeführt.

Die in dem Präparat der Erfindung und dann in der Filmschicht enthaltenen pflanzlichen Gerbstoffe üben eine adstringierende, bakterizide und viruzide Wirkung aus; außerdem fördern sie die Schorfbildung.

Durch Anwendung von erhöhten Konzentrationen an Gerbstoffen werden toxische Nebenwirkungen vermieden.

Die Verbindungen vom Anthocyan- und vom Flavontyp in der Kombination der Erfindung eine bakteriostatische Wirkung auf; außerdem üben sie eine Wirkung auf die Kapillargefäße aus und setzen die Mikrozirkulation in den verletzten Bereichen in Gang, wodurch eine schmerzstillende Wirkung erzielt und die interstitiell gebildeten Ödeme abgebaut werden.

Die Zucker, die teilweise mit den Anthocyanen in Glykosidbildung, teilweise in freier Form vorliegen, wirken auf die Anthocyane bzw. Flavone 15 aktivierend und unterstützen damit deren Wirkung.

Die ätherischen Öle sind bakteriostatisch wirksam, und die Enzyme setzen den Sauerstoff aus den in den Gewebszellen vorhandenen Peroxyden frei. Sie greifen in die Oxydationsprozesse der Anthocyane und/oder Flavone ein und fördern damit deren Wirkung auf die Wundheilung.

Die Spurenelemente begünstigen die Oxydations-Reduktionsprozesse; sie unterstützen damit gemeinsam mit den Pflanzenhormonen und den Enzymen die Regeneration der Haut.

Zusammenfassend ist festzustellen, die bei Anwendung des Präparates der Erfindung beobachtete bakteriostatische Wirkung ist auf die Kombinierte Wirkung von dem als Lösungsmittel benutzten Alkohol, den pflanzlichen Gerbstoffen, den Verbindungen vom Anthocyan- und Flavontyp und den ätherischen Ölen zurückzuführen, die Regeneration der Haut dagegen auf die Anwesenheit der Pflanzenhommone, der Enzyme und der Spurenelemente. Die beobachtete analgetische Wirkung ist teilweise auf die Bildung einer atmungsaktiven Filmschicht, die den Abfluß von Wundsekret (Exudat) zuläßt, aber den Zutritt von Bakterien verhindert, auf der Wundoberfläche und teilweise darauf zurückzuführen, daß mit der unter der Filmschicht einsetzenden Mikrozirkulation interstitielle Ödeme abgebaut werden.

- Die Präparate der Erfindung können nicht nur zur Behandlung von oberflächlichen oder tieferen Brandwunden, sondern auch zur Behandlung von Beingeschwüren verschiedenen Ursprungs, chirurgischen Wunden, eiternden Wunden, geöffneten Abszessen, von Allergo-Dermatosen, die auf
- Kokkeninfektionen zurückgehen, Pyodermien, von Hautausschlägen, die durch Herpes-Virus verursacht sind, und bei plastischen Operationen zur Behandlung des Transplantats sowie des Bereichs, aus dem die Hautstücke entnommen sind, verwendet werden.
- 10 Die Erfindung soll durch folgende Beispiele erläutert werden.

15

20

25

30

1 Beispiel 1

Mit 96 %igem Äthanol wird eine Lösung aus folgenden Ingredientien hergestellt:

```
2
                   Gallusgerbsäure,
5
               g·
     0,4
                   Cyanin,
               g
                   Apigenin,
     0,05
                  Delphinin.
     0,05
     0,2
                  Quercetin,
                  Glucose,
10 15
     9
                   Fructose,
     2
                g Xylose,
     1 .
                   Rhamnose,
                  Ribose,
                g
                g Pectin,
15
     2,8
                   Bienenwachs,
     0.1
                g
                   Carnaubawachs,
     0.1
     0,0045
                   Geraniol,
                g
     0,0015
                   Nerol,
                g
                   Citronellol,
     0,003
                g
     0;003
                   Citral,
                    Peroxydase-Katalase,
     0,005
      0,00014
                    Vitamin B<sub>1</sub>,
                    Vitamin B<sub>2</sub>,
      0,00007
25
      0,00006
                    Vitamin B<sub>6</sub>,
                    Vitamin B<sub>12</sub>,
      0.000001
                g
                    Vitamin C,
      0,00002
                    Calcium-pantothenat,
      0,0008
      0,0013
                    Nikotinsäure,
                 g Eisen(III)chlorid,
      0,05
                 g Mangan(II)chlorid,
      0,03
                 g Cobalt(II)chlorid,
      0,02
                 g Magnesiumchlorid,
      0,02
                     Dinatrium-hydrogen-phosphat und
      0,05
                 g
  35
                    Kalium-dihydrogen-phosphat.
       0,5
```

Die erhaltene Lösung wird zunächst mit Äthanol auf 1.000 ml und dann mit 96 %igem Äthanol auf 100 l verdünnt, steril filtriert und abgepackt.

```
-9-
     Beispiel 2
     in 100 ml 96 %igen Äthanol werden wie in Beispiel 1
     0.4
                   Gallusgerbsäure.
     1.0
                   Pentadigalloy!-glucose.
     0,1
                g Brenz catechingerbsäure.
     0.5
                g Fructose.
     1.8
                g Glucose,
     0,2
                   Rhamnose,
     0.15
                   Cyanin.
10
    0,05
                   Apigenin.
     0.2
                   Bienenwachs.
     0,2
               g Carnaubawachs.
     0,006
               g Geraniol.
    0,001
               g Nerol,
15
    0,001
               g Citronellol.
                   Vitamin B<sub>1</sub>.
     0.00011
     0.00004
                   Vitamin C.
    0.00005
                  Nikotinsäure.
    0.005
                  Peroxydase-Katalase und
               g
20 0.001
                  Kinetin, 0,5 g Pectin
    gelöst und das erhaltene Konzentrat auf das 100-fache verdünnt.
    Beispiel 3
```

		_			
25	In 100 ml	96	%igem Äthanol werden	wie in Beispiel 1	
	0.22	g	Gallusgerbsäure.		
	1.0	g	Glucose.		
	0,4	g	Fructose.		
	0.3	g	Rhamnose.		
20	0.2	g	Xylose.	,	
. 30	0.1	g	Ribose.		
35	0.04	g	Cyanin.	•	
	0,00015	g	Vitamin B ₁ .	•	
	0,00003	g	Vitamin C.	·	
	0,00007	g	Nikotinsäure.		

Peroxydase-Katalase.

Kinetin.

0,005

0.001

```
0,005
                 Apigenin.
    0,005
                 Delphinin,
               g
    0,01
               g Quercetin,
    0,01
              g Kämpferol.
    0,35
               g Pectin.
               g Bienenwachs,
    0,2
    0,2
               g Carnaubawachs.
    0,005
               g
                  Geraniol,
                 Nerol.
    0,001
               g
10 0.001
             g Citronellol und
               g Citral
    0.001
    gelöst und das erhaltene Korzentrat auf das 100-fache verdünnt.
```

	•					
	Beispiel 4					
15	In 100 ml	96	%igem Äthanol werden wie in Beispiel 1			
	0.4	g	Gallusgerbsäure.			
•	0.1	g	Brenzcatechingerbsäure.			
	1.0	g _.	Pentadigalloyl-glucose.			
	2.0	g	Glucose.			
20	0.5	g	Fructose.			
	0,3	g	Rhamnose.			
	0,2	g	Xylose.			
	0.04	g	Cyanin.			
	0,005	g	Apigenin,			
2 5 ·	0,005	g	Delphinin,			
	0,01	g	Quercetin.			
	0,00007	g	Nikotinsäure.			
	0,005	g	Peroxydase-Katalase.			
0.0	0.001	g	Kinetin.			
. 30	0.01	g	Kämpferol.			
	0.28	g	Pectin.			
	0.2	g	Bienenwachs.			
	0.2	g	Carnaubawachs.			
0.5	0.005	g	Geraniol.			
35	0.001	g	Nerol.			

g Citronellol.

0.001

1 0.001

g Citral.

0.00015

g Vitamin B₁.und

0.00003

g Vitamin C

gelöst und das erhaltene Konzentrat auf das 100-fache verdünnt.

Б

Parenterale toxikologische Untersuchungen

Die Untersuchungen der akuten Toxizität wurden nach den Regeln für das Eintragen eines Arzneimittels ins Arzneibuch durchgeführt.

10

15

20

Das Mittel ist zur lokalen Behandlung von verbrannten Hautflächen, bzw. von Hautflächen ohne Epithelschicht geeignet. Im Laufe der pharmakologischen präklinischen Untersuchungen wurden mit dem Mittel 120 Kaninchen, 40 Ratten und 50 Meerschweinchen mit Brandwunden 3 bis 4 Wochen behandelt. Innerhalb dieser Zeit konnte an den Tieren keine auf toxische Wirkung hinweisende krankhafte Veränderung wahrgenommen werden, was als Grundlage der Untersuchung der lokalen Toxizität gelten kann. Obwohl das Arzneimittel nicht absorbiert wird und ausschließlich zur lokalen Behandlung dient, wurden auch die parenteralen Untersuchungen vorgenommen. Da bei der parenteralen Verabreichung mit der Wirkung des Alkohols gerechnet werden muß, wurde für die Untersuchungen das Mittel eingedampft und der Rückstand mit 1 %iger HaHCO3-Lösung bei pH 8,2 erneut gelöst und die Lösung sterilfiltriert.

25

Die Dosis wurde auf Grund des Gehaltes an Trockensubstanz bestimmt, die maximale Dosis war bei Mäusen 0,5 ml, bei Kaninchen 5,0 ml.

30

Bei den zu untersuchenden Dosen war der Ausgangspunkt die Menge, die in der Humantherapie an einem Tag maximal auf die Haut des Patienten gelangen kann. Bei Annahme eines Durchschnittsgewichtes von 60 kg und 500 ml Mittel ergibt das 3,0 mg/kg als Tagesdosis, die ausschließlich auf die Hautoberfläche gelangt.

1	Parenterale Untersuchung der akuten Toxizität							
	Tier	Anzahl	Appl.	mg/kg	wievielfaches der Human- dosis	Beobach- tungszeit	Ergebnis	
5	Maus	12	i.p.	38,5	13 x	2 Monate	Ø	
	Maus	12	i.p.	77,0	26 x	2 Monate	2 † am 23.Tag	
	Kaninchen	12	i.v.	8,0	2,7 x	2 Wochen bis 2 Monate	Ø	
10	Kaninchen	5	i.v.	20,0	6,7 x	и .	· ø	
	Kaninchen	5	i.v.	100,0	33 x	It	g	

Aus der Tabelle ist ersichtlich, daß das Mehrfache der maximal auf die menschliche Haut gelangenden Dosis weder für Mäuse noch für Kaninchen toxisch ist.

Anschließend wurde die LD_{50} bestimmt. Dazu wurden Mäusen des Stammes CLFP LATI i.v. mit dem eingedampften, in NaHCO $_3$ -Lösung wieder aufgelösten Mittel geimpft, jede Gruppe umfaßte 20 Tiere. Bei statistischer Auswertung der erhaltenen Ergebnisse wurde gefunden, daß der LD_{50} -Wert 196,0 \pm 36 mg/kg beträgt, d.h. das 50fache der ganztägigen menschlichen Dosis.

Behandlung

15

20

35

Die Lösung gemäß Beispiel 1 (nachfolgend: "Mittel") wurde zur Behandlung von 98 mit Verbrennungswunden ins Krankenhaus eingelieferten Kindern angewendet. 25 % der Kranken hatten Verbrennungen dritten Grades.

30 Behandlungsweise:

Das Mittel wurde aus etwa 20 cm Entfernung direkt auf die verletzte Fläche gesprüht, und zwar reichlich, bis zum Abtropfen. Wo dazu die Möglichkeit bestand, wurde-statt des als Erste Hilfe empfohlenen Kühlens mit kalten Wasser-das Mittel auch zum Wärmeentzug verwendet. Bei Brandwunden sehr großer Ausdehnung wurden vor der Behandlung schmerzstillende Mittel verabreicht. Vor der Behandlung wurden vorhandene Blasen entfernt, Salben- und sonstige Reste ebenso.

Die erste Behandlung wurde so lange fortgesetzt, bis der Patient schmerzfrei war (innerhalb von 30 bis 40 Minuten 6 bis 8 Sprühbehandlungen). Später wurde täglich 3 bis 4 mal bzw. täglich einmal behandelt. Während der ganzen Zeit kamen die kranken Flächen mit Wasser oder wäßrigen Lösungen nicht in Berührung.

Verglichen mit den bekannten Methoden der Behandlung (z.B. Sulfodiazin-Silbernitrat-Salbe, Mercurochromlösung) weist die erfindungsgemäße Behandlung folgende Vorteile auf:

- Die durchschnittliche Dauer des Krankenhausaufenthaltes sank um 28 %.
 - 2. Bei einem großen Teil der Kranken konnte nach einigen Tagen die Behandlung als ambulante Behandlung fortgesetzt werden.
- Wurde das Mittel sofort eingesetzt, so waren im allgemeinen keine
 plastischen Operationen erforderlich.
 - 4. Wurde das Mittel bereits bei der Ersten Hilfe eingesetzt, so war die Kompensierung des Brandschocks leichter. Nach 24 bis 36 Stunden bildete sich Grind, der den Verlust an Plasma bzw. Feuchtigkeit sowie Infektionen verhinderte.
- 20 5. 25 bis 30 % weniger Humanplasma, Flüssigkeit und kalorischer Ersatz waren erforderlich als bei anderen Verfahren.

25

30

- 6. Wird sofort mit dem Mittel behandelt, so ist weder parenterale noch lokale Behandlung mit Antibiotika erforderlich. Wurde zuerst mit etwas anderem behandelt, so genügte nach der Umstellung auf das Mittel eine lokale Behandlung mit Antibiotikum.
- 7. Brandsepsis, Leber- oder Nierenschäden traten auch bei den Fällen dritten Grades nicht auf.
- 8. Die Untersuchung der lebenswichtigen Organe (Nieren, Leber) und des Bluts zeigten, daß weder eine giftige noch eine allergische Nebenwirkung vorliegt.
- 9. Bei offener Behandlung (ohne Verband) trat die Bildung von Grind immer ein. Unter dem Grind sammelte sich niemals Flüssigkeit an.
- 10. Die Behandlung selbst verursachte nur in den ersten 24 Stunden 1 bis 2 Minuten Schmerzen. Nach der Bildung des Schorfs ist die Behandlung schmerzlos und viele Kranke (größere Kinder) konnten sich selbst behandeln.
 - 11. Im Vergleich mit den bekannten Behandlungsmethoden sind die Krankenhauskosten etwa 40 % geringer.

Ţ

5

10 Patentansprüche

1. Präparat zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche, dadurch gekennzeichnet, daß es in 100 ml c_2 - c_4 -Alkanollösung 20 mg pflanzliche Gerbstoffe, bis 15 bis 50 mg Zucker, - 6 mg Verbindungen vom Anthocyan- und/oder Flavontyp, 0,5 - 6 mg Pectin, 0,5 6 mg Pflanzenwachs und bis 0,01 - 0,1 mg ätherische Öle 20 enthält.

2. Präparat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es in 100 ml

C₂ - C₄-Alkanollösung

1 20 mg nflanzliche Gerbstoffe

1 - 20 mg pflanzliche Gerbstoffe,

1 - 50 mg Zucker,

0,3 - 6 mg Verbindungen vom Anthocyan- und/oder Flavontyp,

0,1 - 6 mg Pectin,

0,1 - 6 mg Pflanzenwachs und

0,005 - 0,1 mg ätherische öle

30 enthält.

25

3. Präparat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es als zusätzliche Komponenten

0,1 - 1 mg Vitamine und anorganische Salze enthält.

Präparat nach Anspruch 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß es als pflanzliche Gerbstoffe Brenzcatechin, Tannin, Gallussäure, Digallussäure und/oder Pentadigalloyl-glucose, als Zucker Glucose, Fructose, Ribose, Arabinose, Rhamnose und/oder Xylose, als Verbindungen vom Anthocyantyp Anthocyan und/oder Cyanidin, als Verbindungen vom Flavontyp Quercetin, als ätherisches öl Geraniol 40 - 90 %, Neröl 4 - 15 %, Citronellol 10 - 50 %, Eugenol, Linalool bzw. die entsprechenden Aldehyde, als Vitamine die Vitamine A, B₁, B₂, B₆, B₁₂, C, K und/oder P, als Spurenelemente Mangan, Magnesium, Calcium, Eisen, Zink, Kupfer

als Spurenelemente Mangan, Magnesium, Calcium, Eisen, Zink, Kupfer, Molybdän, Cobalt und/oder Nickel, als Pflanzenhormone Auxin und/oder Kinetin in ng-Mengen,

als Enzyme mit oxydativer Wirkung Peroxydase und/oder Katalase und als anorganische Salze Phosphate und/oder Chloride enthält.

- 5. Präparat nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4. gekennzeichnet durch 70 100. %iges Äthanol als Lösungsmittel.
 - 6. Verfahren zur Herstellung von Präparaten zur Behandlung von Wunden der Hautoberfläche, dadurch gekennzeichnet, daß man

bis 20 mg pflanzliche Gerbstoffe,

bis 50 mg Zucker,

0,5 - 6 mg Verbindungen vom Anthocyan- und/oder Flavontyp,

0,5 - 6 mg Pectin.

bis 6 mg Pflanzenwachs und

0,01 - 0,1 mg ätherische öle

- auf einmal oder verteilt in $C_2 C_4$ -Alkanol zu 100 ml Lösung löst.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man

- 20 mg pflanzliche Gerbstoffe,

1 - 50 mg Zucker,

0,3 - 6 mg Verbindungen vom Anthocyan- und/oder Flavontyp,
0,1 - 6 mg Pectin. -

- 0,1 6 mg Pflanzenwachs und 0,005 0,1 mg ätherische öle auf einmal oder verteilt in $\rm C_2$ $\rm C_4$ -Alkanol zu 100 ml Lösung löst.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß man 0,1 - 1 mg Vitamine und anorganische Salze als zusätzliche Komponenten verwendet.
- 9. Verfahren nach Anspruch 6, 7 oder 8, dadurch gekenmzeichnet, daß
 man
 als pflanzliche Gerbstoffe Branzcatechin, Tannin, Gallussäure,
 Digallussäure und/oder Pentadigalloyl-glucose,
 als Zucker Glucose, Fructose, Ribose, Arabinose, Rhamnose und/
 oder Xylose,
 als Verbindungen vom Anthocyantyp Anthocyan und/oder Cyanidin,
- als Verbindungen vom Anthocyantyp Anthocyan und/oder Cyanidin, als Verbindungen vom Flavontyp Quercetin, als ätherisches Öl Geraniol 40 90 %, Nerol 4 15 %, Citronellol 10 50 %, Eugenol, Linalool bzw. die entsprechenden Aldehyde, als Vitamine die Vitamine A, B₁, B₂, B₆, B₁₂, C, K und/oder P, als Spurenelemente Mangan, Magnesium, Calcium, Eisen, Zink, Kupfer, Molybdän, Cobalt und/oder Nickel, als Pflanzenhormone Auxin und/oder Kinetin in ng-Mengen, als Enzyme mit oxydativer Wirkung Peroxydase und/oder Katalase
- als anorganische Salze Phosphate und/oder Chloride verwendet.
- 10. Verfahren nach Anspruch 6, 7, 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß man als Lösungsmittel 70 100 %iges Äthanol verwendet.

und

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	D BLACK BORDERS
/	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	☐ FADÉD TEXT OR DRAWING
	BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
_	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
ć	GRAY SCALE DOCUMENTS
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.